

EPO - DG 1

14. 04. 2005



Ministero delle Attività Produttive

Direzione Generale per lo Sviluppo Produttivo e la Competitività

Ufficio Italiano Brevetti e Marchi

Ufficio G2

MINIS TO DO THE PROPERTY OF THE PARTY OF THE

Autenticazione di copia di documenti relativi alla domanda di brevetto per: INVENZIONE INDUSTRIALE N. MI 2003 A 002523

Si dichiara che l'unita copia è conforme ai documenti originali depositati con la domanda di brevetto sopra specificata, i cui dati risultano dall'accluso processo verbale di deposito.

2 4 DIC. 2004

Olene (

MODULO A (1/2) .

AL MINISTERO DELLE ATTIVITA' PRODUTTIVE UFFICIO ITALIANO BREVETTI E MARCHI (U.I.B.M.)

DOMANDA DI BREVETTO PER INVENZIONE INDUSTRIALE N° ______ 3

A. RICHIEDENTE/I							•				る引		
COGNOME E NOME O DENOMINAZIONE	A1	AZIE	NDE C	HIM	CHE	RIUNI	Œ AN	GELINI	FRAN	CESCO A.	C.R.	ANOS D	3.
NATURA GIURIDICA (PF/PG)	A2	PG	COD. FIS		A3	01258691	.003						
LOCALITÀ DI RESIDENZA/STATO	A4	ROMA			ـــــــــــــــــــــــــــــــــــ	·			·			· · ·	
COGNOME E NOME O DENOMINAZIONE	A1												· ,
Natura Giuridica (PF/PG)	A2		COD. FIS	CALE	A3	<u> </u>							
INDIRIZZO COMPLETO	A4												
A. RECAPITO OBBLIGATORIO IN MANCANZA DI MANDATARIO	В0		(D = Do	MICILIO	ELBTI	TVO, R = RA	PPRESE	VTANTE)				•	
COGNOME E NOME O DENOMINAZIONE	B1							·					
INDIRIZZO COMPLETO	B2											-	
CAP/Località/Provincia	В3		•					·					
C. TITOLO	C1	<u> </u>						<u> </u>					
D. INVENTORE/I DESIGNAT	0/1 (1	mato	rio non	ster	oideo	e trome	etamin	a''	-	CHIEDENTE		M	ARCADABOLO
COGNOME E NOME	D1		CHITTO						THE RE	CHEDENIE		M.	
NAZIONALITÀ	D1			LEUNA							(N	MNIS !	
COGNOME E NOME	D1	ITALIA	OTTI FR	ANGRE					<u>[</u>	MARCADA BOLLO	100		- R 300
NAZIONALITÀ	D1			ANCES					:		<u>जाना</u>	PALITATION.	<u> </u>
CUGNOME E NOME	D1		ITALIANA										
NAZIONALITÀ	D2	ļ	RAGNI LORELLA 52 Baro cent 1 TTALIANA										
COGNOME E NOMB	D1	IIALIA										Carrier Contract	
Nazionalita	D2	ļ		•							1	0,33 Eur	0
····	L	<u> </u>									· ,		
E. CLASSE PROPOSTA		ZIONE	л г		ASSE	—		OCLASSE		GRUPPO	_	r	TOGRUPPO
E. CLASSE PROPOSTA	E1	<u> </u>		E2		[E3	<u> </u>		E4		E5	
F. PRIORITA'		DERIVA	NTE DA PRE	CEDENT	E DEPOS	SITO ESEGUII	O ALT, E2.	TERO		······································			
STATO O ORGANIZZAZIONE	F1									TIPO	F2		
NUMERO DI DOMANDA	F3	<u> </u>	··					·		ATA DEPOSITO	F4		· · ·
STATO O ORGANIZZAZIONE	F1			_		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				TIPO	F2		
NUMERO DI DOMANDA	F3	<u> </u>								ata Deposito	F4		
G. CENTRO ABILITATO DI RACCOLTA COLTURE DI MICROORGANISMI	G1												
FIRMA DEL/DEI	1				E RI	UNITE A	NGELI	NI FRAN	CESC	O A.C.R.A.F	S.P.A	L	
RICHIEDENTE/I	Dr.	Massim	o MAR	CHII,	^	uhi	مه	ch-	•				

MODULO A (2/2)

L MANDATARIO DEL RICHIEDENTE PRESSO L'UIBM

LA/E SOTTOINDICATA/E PERSONA/E HA/HANNO ASSUNTO IL MANDATO A RAPPRESENTARE IL TITOLARE DELLA PRESENTE DOMANDA INNANZI ALL'UFFICIO ITALIANO BREVETTI E MARCHI CON L'INCARICO DI EFFETTUARE TUTTI GLI ATTI AD ESSA CONNESSI (DPR 20.10.1998 N. 403).

BREVETTI E MARCHI CON L'INCARICO DI EFFI	ITTUARE TUTTI GLI ATTI AD ESSA CONNESSI (DPR 20.10.1998 N. 403).					
NUMERO ISCRIZIONE ALBO	I1 ISCR. N. 202					
Cognome e Nome;	MARCHI MASSIMO					
DENOMINAZIONE STUDIO	12 MARCHI & PARTNERS S.R.L.					
INDIRIZZO COMLETO	I3 VIA PIRELLI, 19					
CAP/Località/Provincia	I4 20124 MILANO					
L ANNOTAZIONI SPECIALI	L1					
	·					
M. DOCUMENTAZIONE ALL	EGATA O CON RISERVA DI PRESENTAZIONE					
TIPO DOCUMENTO	NESALL N. ES. RIS. N. PAG. PER ESEMPLARE					
PROSPETTO A, DESCRIZ., RIVENDICAZ. (OBBLIGATORIO I ESEMPLARE)	1 10					
DISEGNI (OBBLIGATORI SE CITATI IN DESCRIZIONE, 1 ESEMPLARE)	0					
DESIGNAZIONE D'INVENTORE						
DOCUMENTI DI PRIORITÀ CON TRADUZIONE	0 .					
IN ITALIANO AUTORIZZAZIONE O ATTO DI CESSIONE						
,	(SL/NO)					
LETTERA D'INCARICO	SI					
PROCURA GENERALE	NO .					
RIFERIMENTO A PROCURA GENERALE	NO					
	(Lire/Euro) Importo Versato Espresso in Lettere					
ATTESTATI DI VERSAMENTO	EURO CENTOSESSANTADUE/69 (162,69)					
Foglio Aggiuntivo per i Seguenti Paragrafi (Barrarae i Prescelti)	A D F					
DEL PRESENTE ATTO SI CHIEDE COPIA	NO					
AUTENTICA? (SI/NO) SI CONCEDE ANTICIPATA ACCESSIBILITÀ AL	NO					
PUBBLICO? (SI/NO) DATA DI COMPILAZIONE	17/12/2003					
	i i					
2	P.P. AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.P.A.					
ACCIDENTE!	Dr. Massimo MARCHI ruluacto.					
	VERBALE DI DEPOSITO					
Numero di Domanda	MI 2003 A O O 2 5 2 3					
C.C.I.A.A. DI	MILANO Cod. 15					
In Data	1 9 DIC. 2003, IL/I RICHIEDENTE/I SOPRAINDICATO/I HA/HANNO PRESENTATO AME					
LA PRESENTE DOMANDA COI						
N. Annotazioni Varie						
DELL'UFFICIALE ROGANTE						
IL DEPOSITANTE	I Wisstory and Dog comm					
	TIMBRO CONTONESI MAURIZIO					
	DELL UFFICIO DELL UFFICIO					
- /						
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\					
•	MILANU					

род		EVETTO PER IN	VENZIONE INDUSTI	RIALE	• • •
NUMERO DI DOMANDA:	1 2002 A O (2529	DATA DI DEPOSI	то: 1991С	. 2003
A. RICHIEDENTE/I COGNOME E N	OME O DENOMINAZIO	ONE, RESIDENZA O STATO			
AZIENDE CHIMICHE RIUNIT	e angelini	FRANCESCO A.C	R.A.F. S.P.A.	·	
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
C. TITOLO					
"Forma di dosaggio per trometamina"	uso orale c	comprendente u	n farmaco antiinf	iammatorio n	on steroideo e
	SEZIONE	Classe	SOTTOCLASSE	Gruppo	SOTTOGRUPPO
E. CLASSE PROPOSTA					1
O. RIASSUNTO	<u> </u>			<u> </u>	
Forma orale comprendente u per ogni parte in peso di FAN	in farmaco an	tiinfiammatorio 1	non steroideo e 0,2-	50 parti in pes	o di trometamina
P. DISEGNO PRINCIPALE					
•					
. ·		,			
				10,33	Euro

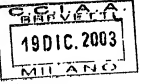
FIRMA DEL/DEI RICHIEDENTE/I

Dr. Massimo MARCHI

P.P. AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.P.A.

DESCRIZIONE

Della Domanda di Brevetto per Invenzione Industriale dal Titolo:



"Forma di dosaggio per uso orale comprendente un farmaco antiinfiammatorio non steroideo e trometamina"

a nome: AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.P.A.

La presente invenzione riguarda una forma di dosaggio per uso orale comprendente un farmaco antiinfiammatorio non steroideo (FANS) e trometamina.

MI 2003 A 0 0 2 5 2 3

Più in particolare, la presente invenzione riguarda una forma di dosaggio per uso orale comprendente da 0,2 a 50 parti in peso di trometamina per ogni parte di un farmaco antiinfiammatorio non steroideo (FANS).

Nel corso della presente descrizione e delle rivendicazioni i termini "FANS" e "farmaco antiinfiammatorio non steroideo" comprendono anche i farmaci antiinfiammatori non steroidei in forma di sali farmaceuticamente accettabili e di singoli enantiomeri puri o arricchiti.

È noto che alcuni antiinfiammatori non steroidei (*FANS*), tra cui l'ibuprofen, hanno un "chemesthetic effect" (effetto irritante) a livello del cavo orale, gola e faringe (Breslins et al. "Ibuprofen as a chemesthetic stimulus: evidence of a novel mechanism of throat irritation", Chem. Sens. 26:55-65,2001).

Ciò rende irritanti e sgradevoli le forme di dosaggio farmaceutiche per uso orale, contenti farmaci antiinfiammatori non steroidei, come ibuprofene, naprossene, flurbiprofene o loro enantiomeri, sotto forma, ad esempio, di compresse parzialmente deglutibili, masticabili, od orosolubili, di granulati e

polveri sospese o sciolte prima dell'assunzione, di collutori, di nebulizzazioni (spray), caramelle, pastiglie, sciroppi, gocce, gel orali e simili.

Nel corso della presente descrizione e delle rivendicazioni, il termine "uso orale" si riferisce sia alla somministrazione orale sistemica, sia alla somministrazione orale topica, ed il termine "forma orale" si riferisce alle forme di dosaggio farmaceutiche per uso orale.

Le forme orali a base di *FANS* sono state oggetto di molte ricerche per migliorarne la tollerabilità da parte del paziente.

Tuttavia, generalmente, gli ingredienti che si sono dimostrati capaci di limitare la sensazione di bruciore di gola hanno anche dimostrato di conferire alle forme orali delle caratteristiche gustative, quali ad esempio lisciviosità, salinità, amaro, che comportano una palatabilità inaccettabile.

È quindi ancora molto sentita l'esigenza di un ingrediente capace non solo di eliminare la sensazione di bruciore di gola dei *FANS* ma anche di conferire una palatabilità accettabile alle forme orali a base di *FANS*.

Ora è stato trovato che questa caratteristica è posseduta dalla trometamina quando viene aggiunta ad una forma orale comprendente un farmaco antiinfiammatorio non steroideo (FANS) in ragione di 0,2-50 parti in peso per ogni parte di FANS.

In un suo primo aspetto, la presente invenzione riguarda, quindi, una forma orale comprendente un farmaco antiinfiammatorio non steroideo, caratterizzata dal fatto di comprendere anche 0,2-50 parti in peso di trometamina.

Preferibilmente, la quantità di trometamina va da 1,4 a 2,5 parti in peso e, ancor più preferibilmente, da 1,4 a 2,2 parti in peso per ogni parte in peso di

FANS.

Vantaggiosamente, la forma orale della presente invenzione comprende anche glicina e/o vitamina B6.

Tipicamente, la quantità di glicina va da 0,025 a 20 parti in peso per ogni parte in peso di *FANS*.

A sua volta la quantità di vitamina B6 varia, preferibilmente, anch'essa da 0,025 a 20 parti in peso per ogni parte in peso di *FANS*.

Tipici esempi di *FANS* secondo la presente invenzione sono ibuprofene, naprossene, flurbiprofene, ketoprofene, fenbufene, fenoprofene, acido mefenamico, diclofenac, etodolac, indometacina, sulindac, nimesulide, piroxicam, meloxicam, celecoxib, rofecoxib, i loro sali farmaceuticamente accettabili ed i loro eventuali enantiomeri.

Le caratteristiche di tollerabilità e di palatabilità della forma di dosaggio della presente invenzione sono state evidenziate in vivo nell'uomo mediante confronto con soluzioni acquose del sale sodico del FANS in esame.

Valgano i seguenti esempi ad illustrare ulteriormente l'invenzione senza, tuttavia, limitarla.

ESEMPIO DI CONFRONTO 1

Soluzione A

Ingredienti	Quantità (g)		
Ibuprofen sodico	0,4		
Acqua demineralizzata	q.b. 100 ml		

pH compreso fra 7,0 e 7,5

ESEMPIO DI CONFRONTO 2

Soluzione B

Dr. Massimo MARCHI

10,33 Euro

Ingredienti	Quantità (g)
Flurbiprofene sodico	0,25
Acqua demineralizzata	q.b. 100 ml

pH compreso fra 7,0 e 7,5

ESEMPIO 1

Granulato (idrosolubile) C

Oranado (idioco)		
Ingredienti	Quantità (g)	
Ibuprofen 80 BP	0,4	
Saccarina Sodica	0,03	THE
Trometamina	0,600 .	ODC Mercs
Aroma limone Givaudan 96833-51	0,1	TO T
Acesulfame K	0,03	No.
Vitamina B 6	0,15	K:
Zucchero per Compressione dir.	3	
Monopalmitato di Saccarosio	0,022385	Will.

ESEMPIO 2

Spray Orale D

Ingredienti	Quantità (g)
Flurbiprofene	0,25
Glicerolo FU IX	10
Alcool etilico 95°C	10
Sorbitolo 70	. 7
Saccarina sodica	0,150
Trometamina	0.5
Benzoato di sodio	0,150

Tween 20	1
Mint cool flavour	0,195%
Blu patent	0,0006
Acqua demineralizzata	q.b. a 100 ml

SAGGIO DI PALATABILITA'

Si è resa necessaria una scelta del panel di persone per la misurazione della palatabilità (taste-masking) delle forme di dosaggio esaminate perché l'irritazione della mucosa orale da parte dei *FANS* mostra una grande variabilità individuale. Infatti, mentre per alcuni soggetti l'irritazione può essere "leggermente rilevabile" altri la definiscono " forte " o "molto forte" (Breslins et al. "Ibuprofen as a chemesthetic stimulus: evidence of a novel mechanism of throat irritation", Chem. Sens. 26:55-65,2001).

È quindi stato selezionato un panel di individui chiaramente sensibile all'azione irritante dei FANS mediante il test descritto qui di seguito.

A 40 persone di età compresa da 20 a 40 anni è stato somministrata la Soluzione A e sono state date indicazioni per la definizione corretta dello stimolo irritativo percepito come segue:

Stimolo	Descrizione
bruciore	Sensazione generata da abrasione della cute oppure dall'esposizione a temperatura alta,oppure all'azione irritativa dell'alcool
puntura	Breve sensazione prodotta come da una puntura d'insetto o da delle spine
pizzicore	Sensazione simile a quella dovuta all'azione di piccoli aghi che penetrano
intorpidimento	Sensazione diffusa come da inizio d'azione di un anestetico (non è la mancanza di sensazione)

Inoltre i 40 soggetti erano stati istruiti sulle seguenti procedure operative:

- come definire la sensazione ricevuta secondo le terminologie definite dalla tabella precedente,
- come effettuare l'operazione di risciacquo, di deglutizione e di spruzzo

delle preparazioni nonché di familiarizzare con la sensazione di sottofondo presente nelle preparazioni senza principi attivi.

Ad ognuno dei 40 soggetti era anche stato richiesto di seguire la seguente procedura standard nell'assunzione delle preparazioni:

- sorseggiare, mantenere nel cavo orale per 10 secondi e poi deglutire 10 ml di acqua demineralizzata,
- sorseggiare, mantenere nel cavo orale per 10 secondi e poi deglutire 10
 ml di formulazione della Soluzione A.

Poi, ai 40 soggetti è stato chiesto di valutare l'intensità dell'irritazione nel cavo orale ed il gusto percepito al tempo 0, a 30 secondi, 1 minuto e 5 minuti dopo la somministrazione e sono stati assegnati 3 punti a coloro che definivano la sensazione "alta", 2 punti a coloro che la definivano "media", un punto a coloro che la definivano "bassa" e zero punti a coloro che la definivano "nulla".

Sono stati così selezionati solo i 18 soggetti il cui punteggio aveva superato i 40 punti ed erano, quindi, risultati i più sensibili a percepire le sensazioni sgradevoli generate dai *FANS*.

A questi 18 soggetti è stato chiesto di valutare la palatabilità delle forme di presentazione dell'invenzione (Granulato C e Spray Orale D) in confronto con la Soluzione A e, rispettivamente, la Soluzione C.

La procedura seguita ed i punteggi assegnati erano come quelli descritti più sopra salvo che nel caso dello Spray D i pazienti si spruzzavano in bocca due puff da 200 µl e poi deglutivano lo Spray spruzzato, mentre nel caso del Granuto C ad ogni paziente veniva somministrato il contenuto (peso medio = 4,33 g) di una bustina sciolto in 100 ml di acqua e mescolato per 30 secondi.

Inoltre, i tempi di valutazione sono stati più protratti perché ai 18 soggetti è stato chiesto di valutare l'intensità dell'irritazione nel cavo orale ed il gusto percepito al tempo 0, a 30 secondi, 1 minuto, 2 minuti, 3 minuti, 5 minuti, 10 minuti e 15 minuti dopo la somministrazione.

Nella prima prova, il primo giorno ognuno dei 18 individui ha ricevuto la Soluzione A (100 ml) ed il secondo giorno la soluzione acquosa di Granulato C (4,33 g sciolti in 100 ml di acqua).

Nella seconda prova, il primo giorno ognuno dei 18 individui ha ricevuto la Soluzione B ed il secondo giorno lo Spray D.

Per ogni paziente è stata calcolata la somma delle valutazioni (0-15 minuti) per, rispettivamente, il bruciore, la puntura, il pizzicore, l'intorpidimento ed altro, e la somma delle valutazioni (0-15 minuti) ottenuta per tutte le sensazioni. Tali parametri sono stati analizzati con il metodo "signed-rank" di Wilcoxon per confrontare la Soluzione A con la soluzione di Granulato C e, rispettivamente, la Soluzione B con lo Spray Orale D.

Il primo confronto ha dimostrato che la soluzione di Granulato C dell'invenzione è risultata meno irritante, sgradevole e maggiormente palatabile rispetto alla Soluzione A sia per ogni singola sensazione esaminata, sia per la somma delle valutazioni ottenuta per tutte le sensazioni.

Il secondo confronto ha dimostrato che lo Spray Orale D dell'invenzione risulta meno irritante, sgradevole e maggiormente palatabile rispetto alla Soluzione B sia per ogni singola sensazione esaminata, sia per la somma delle valutazioni ottenuta per tutte le sensazioni.

RIVENDICAZIONI

- Una forma orale comprendente un farmaco antiinfiammatorio non steroideo (FANS), caratterizzata dal fatto di comprendere anche 0,2-50 parti in peso di trometamina per ogni parte in peso di FANS.
- Una forma orale secondo la rivendicazione 1, caratterizzata dal fatto di comprendere 1,4-2,5 parti in peso di trometamina per ogni parte in peso di FANS.
- Una forma orale secondo la rivendicazione 1, caratterizzata dal fatto di comprendere 1,4-2,2 parti in peso di trometamina per ogni parte in peso di FANS.
- 4. Una forma orale secondo una qualsiasi delle rivendicazioni da 1 a 3, caratterizzata dal fatto di comprendere anche glicina.
- 5. Una forma orale secondo la rivendicazione 4, caratterizzata dal fatto di comprendere da 0,025 a 20 parti in peso di glicina per ogni parte in peso di *FANS*.
- 6. Una forma orale secondo una qualsiasi delle rivendicazioni del caratterizzata dal fatto di comprendere anche vitamina B6.
- 7. Una forma orale secondo la rivendicazione 6, caratterizzata dal fatto di comprendere da 0,025 a 20 parti in peso di vitamina B6 per ogni parte in peso di FANS.
- 8. Una forma orale secondo una qualsiasi delle rivendicazioni da 1 a 7, caratterizzata dal fatto che il FANS è scelto dal gruppo comprendente ibuprofene, naprossene, flurbiprofene, ketoprofene, fenbufene, fenoprofene, acido mefenamico, diclofenac, etodolac, indometacina, sulindac, nimesulide, piroxicam, meloxicam, celecoxib, rofecoxib, i loro

sali farmaceuticamente accettabili ed i loro eventuali enantiomeri.

- Una forma orale secondo una qualsiasi delle rivendicazioni da 1 a 8, caratterizzata dal fatto di essere in forma di granulato idrosolubile e di contenere ibuprofen.
- 10. Una forma orale secondo una qualsiasi delle rivendicazioni da 1 a 8, caratterizzata dal fatto di essere in forma di spray e di contenere flurbiprofene.

Dr. Massimo MARCHI



Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/EP04/014465

International filing date:

16 December 2004 (16.12.2004)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: IT

Number:

MI2003A 002523

Filing date:

19 December 2003 (19.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 28 April 2005 (28.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.